

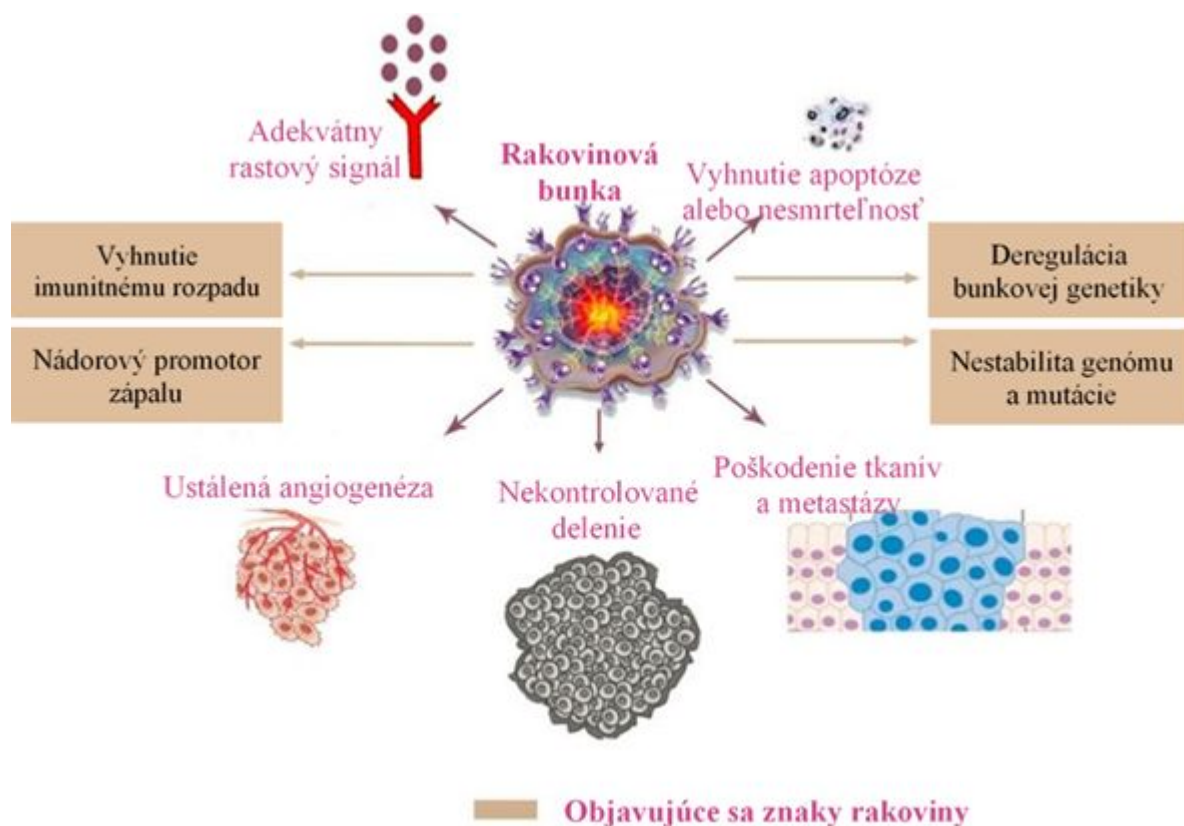
Image by [PDPics](#) from [Pixabay](#)

**Maroš Lučaj, Lukáš Hleba**

*Slovenská poľnohospodárska univerzita v Nitre, Fakulta biotechnológie a potravinárstva*

## Úvod

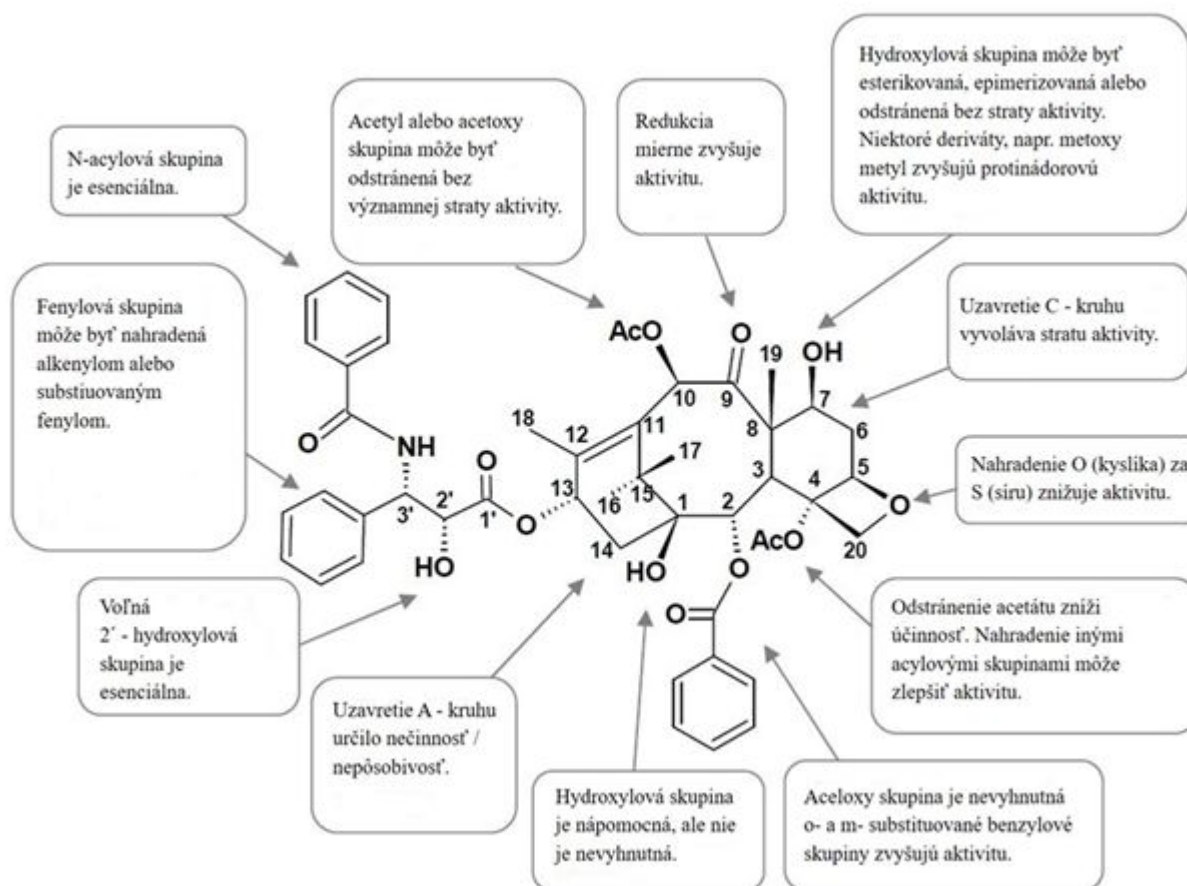
Rakovina je identifikovaná nekontrolovaným množením abnormálnych buniek, ktoré majú za následok smrť človeka, keď nie sú kontrolované (obrázok č.1). Trvalo storočia, kým sme získali vedomosti a použili moderné technológie proti tejto chorobe. Považovaná je za nesmiernu globálnu záťaž, ktorá bude neustále priťahovať obrovskú spoločenskú pozornosť v dôsledku rastu a starnutia našej populácie. Správy prezentované Svetovou zdravotníckou organizáciou (WHO) informujú, že rakovina je druhou hlavnou príčinou úmrtí na celom svete. Počet prípadov sa zvyšuje každý rok a postihuje rôzne orgány ľudského tela. Súčasný výskum sa zameriava na vývoj nových chemoterapeutických liekov získaných z prírodných aj syntetických zdrojov. Pomáha rozmanitosť prírodných zdrojov, ktorá ponúka obrovský potenciál pre objav nových zlúčenín s jedinečnými mechanizmami liečby rakoviny.



Obrázok č.1: Znaky informujúce o štádiách rakoviny. Upravené podľa(Naveed et al., 2018).

## Všeobecné informácie

V priebehu histórie hrali prírodné produkty dominantnú úlohu pri liečbe ľudských chorôb. Napríklad objav penicilínu zmenil globálnu existenciu navždy. Taxány sú považované za jednu z najdôležitejších skupín chemoterapeutických látok proti rakovine. Najznámejším zástupcom je taxol, ktorý je povahou polyoxygenovaný diterpénový alkaloid s generickým názvom paklitaxel. Štruktúra je uvedená v obrázku č.2. Keď bolo schválené použitie taxolu ako protirakovinového lieku, tak jeho cena bola stanovená na 986 dolárov za dávku. Prognózy hovoria, že veľkosť globálneho trhu pre taxol ako lieku v období rokov 2020 až 2025 získajú rast s ročnou mierou rastu 8,2 %. Taxol je vysoko lipofilné liečivo a preto vykazuje veľmi zlú rozpustnosť (10–20  $\mu\text{M}$ ) vo vode. Pre pacientov sa používa zmes kremoforu alebo etanolu, ktorá samotná môže vykazovať toxické účinky.



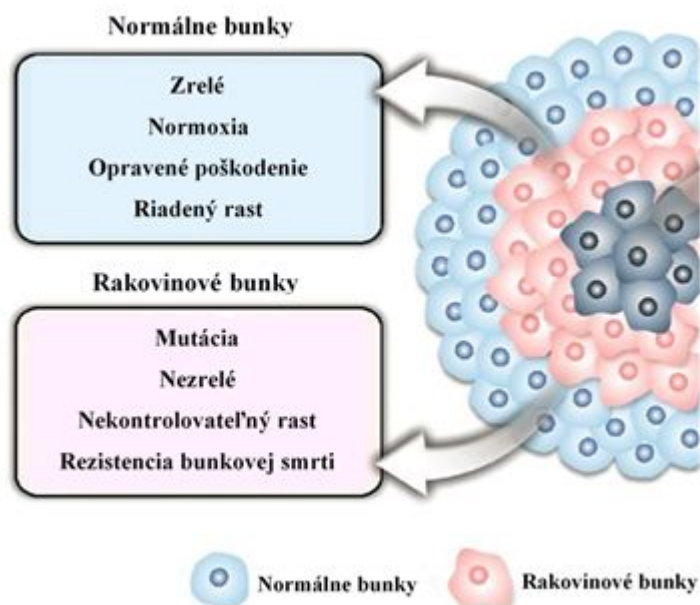
Obrázok č.2: Chemická štruktúra taxolu . Upravené podľa (Žwawiak a Zaprutko, 2014).

## Klinická farmakológia taxolu v kocke

1. Protinádorová aktivita: taxol ako liek je schválený na liečbu rakoviny vaječníkov, prsníka, pľúc a Kaposiho sarkómu súvisiaceho s HIV. Skúmal sa tiež pri liečbe (nemalobunkového karcinómu pľúc, malígneho melanómu, malígných nádorov horných dýchacích ciest, akútnej leukémií, rakoviny močového mechúra, prostaty a pažeráka). Štúdie ukazujú, že taxol zvyšuje terapeutický pomer rádioterapie.
2. Pri dávkovaní sa podáva ako 3-hodinová alebo 24-hodinová infúzia. Napríklad odporúčaná dávka na liečbu karcinómu vaječníkov a prsníka je 175 mg/m<sup>2</sup> podávaných intravenózne počas 3 hodín každé 3 týždne. Menej ako 10 % dávky sa vylúči močom. Používa sa v liečbe s kombináciou s antracyklínmi. Individualizácia dávky na základe jedného merania plazmatickej koncentrácie 24 hodín po začiatku infúzie by mala byť schopná znížiť výskyt neutropénie. Rozdiel medzi kolchicínom (liek) a paclitaxelom je v tom, že kolchicín inhibuje zostavenie mikrotubulov, zatiaľ čo paclitaxel stabilizuje a chráni mikrotubuly pred rozložením. Paclitaxel potláča mikrotubuly s minimálnym odlúčením od centrozómov pri vyšších dávkach (obrázok č.7).
3. Metabolizuje v pečeni a vylučuje sa žľou. Taxol sa metabolizuje prostredníctvom cytochrómu P450.

## Vedľajšie účinky

V súčasnosti klinicky veľa druhov rakoviny vykazuje dobrú odpoveď na konvenčné spôsoby liečby (chemoterapia a rádioterapia). Chemoterapia je primárnou možnosťou liečby pre najpokročilejších pacientov s rakovinou. Napriek intenzívnemu úsiliu zostáva toxicita a rezistencia na viaceré lieky dvoma hlavnými problémami, ktoré znižujú účinnosť liečby. Chemoterapia nepozná rozdiel medzi rakovinovými bunkami a normálnymi bunkami (obrázok č.3). Normálne bunky, ktoré sú najčastejšie ovplyvňované chemoterapiou, sú krvinky, bunky v ústach, žalúdku a črevách a vlasové folikuly. Taxol má interakcie s veľkým počtom liekov. Je známych celkovo 353 liekov, ktoré s ním interagujú. Pri použití taxolu a liekov (epirubicín, fosfentyoín, lapatinib, fentyoín, chinupristín) sa môže zvýšiť riziko vedľajších účinkov. Má tiež interakcie s tabakom a alkoholom. Prítomnosť zdravotných problémov (pomalá srdcová frekvencia, vysoký a nízky krvný tlak) môžu ovplyvňovať použitie tohto lieku v liečbe rakoviny. Za hlavný toxický účinok taxolu je považovaná neutropénia. Vyskytlo sa tiež niekoľko ďalších toxických účinkov (myalgie, mukozitída, reakcie z precitlivosti a poruchy srdcového rytmu).



Obrázok č.3: Charakteristika normálnych a rakovinových buniek. Upravené podľa(Han et al., 2020).

### Získ taxolu

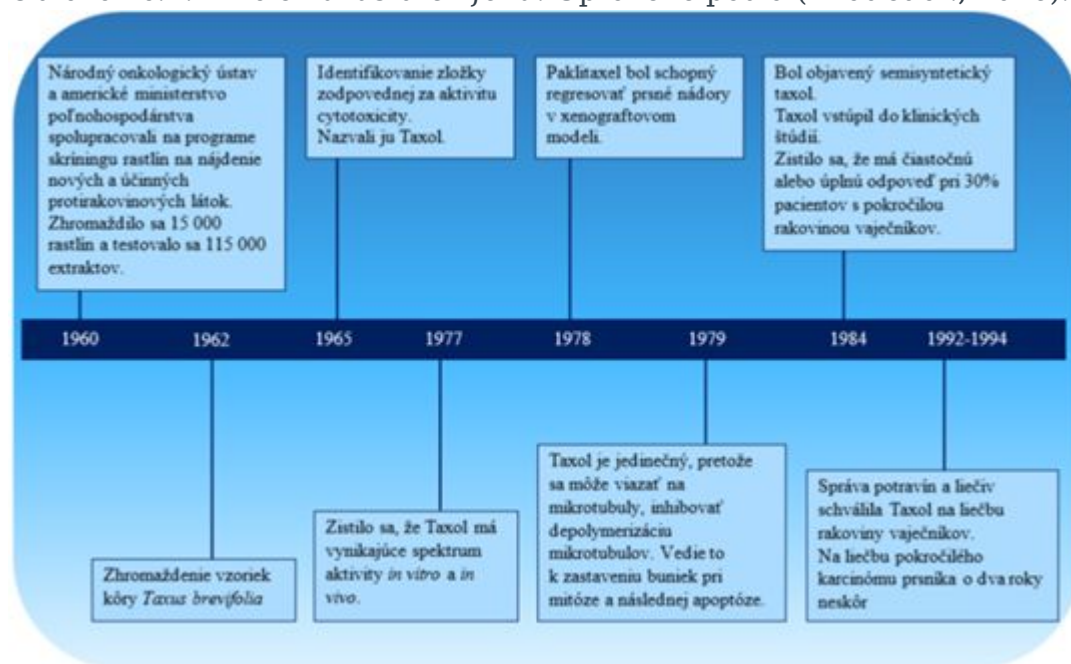
Štúdie o taxole sa uskutočňujú od okamihu jeho vývoja. Taxol je sekundárny metabolit tvorený každým druhom tisu v rôznych, ale malých množstvách. Taxol sa získava hlavne z rodu *Taxus* (čeláde *Taxaceae*). Do tohto rodu patria napríklad tieto druhy: *Taxus brevifolia*, *Taxus chinensis*, *Taxus floridana*, *Taxus globosa*, *Taxus wallichiana*, *Taxus baccata*, *Taxus canadensis* a *Taxus cuspidata*. Terapeutické vlastnosti tisu sa v praxi uplatňovali už v minulosti. Stopové množstvá taxolu sa našli aj v *Cephalotaxus manii* a *Pseudotaxus chienii*. Taxol našli aj v čeladi *Betulaceae*. Obsah taxolu v týchto rastlinách bol však nižší ako v rastlinách *Taxus*. Taxol bol izolovaný z kôry stromu *Taxus brevifolia* (obrázok č.5), ktorý je známy ako tis západný alebo tis pacifický. V šesťdesiatych rokoch 20. storočia začalo testovanie rastlín z rodu *Taxus* (obrázok č.5). Spočiatku bol jediným zdrojom tejto zlúčeniny kôra *Taxus brevifolia*. Celý postup izolácie zo surovej rastliny *Taxus brevifolia* bol ťažko namáhavý a s nízkym výťažkom. Izolácia 1 kg surového prírodného produktu si vyžiadala použitie 10 ton kôry tisu. To znamená, že by malo byť vyrúbaných 3000 stromov. Malo by sa tiež zdôrazniť, že 1 kg taxolu postačuje pre 500 pacientov. *Taxus brevifolia* je jedným z najpomalšie rastúcich stromov na svete. Bolo nevyhnutné vypracovať odlišné metódy získania menej nákladnejšie a s vyšším výťažkom. V procese extrakcie sa získal z čerstvého ihličia *Taxus baccata* 10-deacetylbaecatín, ktorý bol štruktúrne blízky taxolu. Proces izolácie prešiel z priaznivejšieho materiálu a s vyšším výťažkom z 3 ton ihličia asi 1 kg látky. Postup



navyššie nevyžadoval ničenie tisov, pretože ihličie je ľahko obnoviteľné. Metódy získavania taxolu sa stále zlepšujú.



Obrázok č.4: Ihličie *Taxus brevifolia*. Upravené podľa (Bhat et al., 2016).



Obrázok č.5: Historický vývoj taxolu. Upravené podľa (Kampan et al., 2015).

### Získ taxolu z endofytov

Na endofyty by sa malo pozerať ako na také mikroorganizmy, ktoré žijú v organelách rastlín bez toho, aby spôsobovali choroby. Toto tvrdenie sa všeobecne akceptuje. Formulácia hovorí, že endofyty sú mikroorganizmy, ktoré intercelulárne alebo intracelulárne kolonizujú a asymptomaticky infikujú rastlinné pletivá. Medzi mikroorganizmami a hostiteľom existujú interakcie na biochemickej a genetickej úrovni. Endofytické huby sú potenciálom pri produkcii nových bioaktívnych zlúčenin. Hodnotenie potenciálu niektorých endofytických húb spojených s rastlinami je perspektívne ako zdroj protirakovinových látok (tabuľka č.1).

Taxol bol tiež izolovaný z endofytickej huby *Taxomyces andreanae* spojenej z kôry *Taxus brevifolia* a vykazoval protirakovinovú aktivitu.

RASTLINY	ENDOFYTICKÉ HUBY	ZÍSKANÉ
<i>Taxodium distichum</i> <i>Rhizophora annamalayana</i> <i>Taxus baccata</i>	<i>Alternaria alternata</i> <i>Aspergillus fumigatus</i> <i>Pestalotiopsis terminaliae</i> , <i>Wollemia nobilis</i> , <i>Baralinia robillardoides</i> , <i>Taxodium distichum</i> , <i>Phyllosticta spinarum</i> , <i>Botrydiplozia theobromae</i>	Taxol

Tabuľka č.1: Rastliny, endofytické huby a získaný taxol. Upravené podľa (Adeleke a Babalola, 2021).

### Chemická syntéza paklitaxelu

Taxol je látka registrovaná ako terapeutické činidlo, pomenovaná ako paklitaxel. V roku 1994 bol úspešne syntetizovaný paklitaxel, ale mal zložitú molekulárnu štruktúru a jeho syntéza bola veľmi komplikovaná. Samotný proces zahŕňa celkovo 25-40 krokov. Komerčná výroba paklitaxelu navyše ešte nie je možná z hľadiska viacerých faktorov: kontrola reakčných podmienok, produkcia veľkého množstva toxických produktov a výrobné náklady, konečná cena produktu je extrémne vysoká.

### Semisytéza paklitaxelu

Taxol je možné odvodiť semisyntézou analógov taxolu. Najdôležitejšie sú 10-deacetylbaaccatin III, baccatin III a 10-deacetyltaxol. Semisyntéza začínajúca s prekursorom taxolu, 10 deacetylbaaccatinu III, ktorý je možné extrahovať z ihličia tisov. To sa ukázalo ako vhodná metóda. Okrem toho sa na semisyntézu taxolu môžu použiť aj ďalšie príbuzné taxány (baccatin III, cefalomanín, 10-deacetyl-7-xylosylpaklitaxel, 10-deacetyl-7-epipaklitaxel, 10-deacetyl-paklitaxel). Môže sa vyrábať vo veľkom množstve polosyntézou z baccatinu III z ihličia tisov. Produktivita sa zlepšila technikami semisyntézy, ale je to podobné so spotrebou tisov.

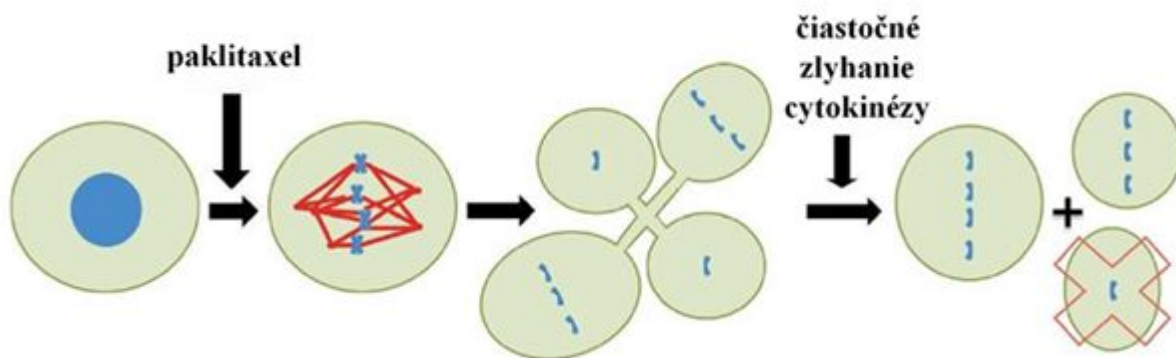
### Biosyntéza paklitaxelu

Dráha biosyntézy paklitaxelu je rozdelená do troch krokov: 1. syntéza izopentenylpyrofosfátu (IPP) ako prekursora terpénu, 2. syntéza Baccatinu III, 3. syntéza bočného reťazca. Ako prvé sa syntetizuje IPP a použije sa ako prekursor pri biosyntéze paklitaxelu. Potom IPP generuje geranylgeranyl difosfát (GGPP) kondenzačnými reakciami a

použitím geranylgeranyldifosfát syntázy (GGPPS). GGPP by mohol byť katalyzovaný prostredníctvom taxol-dién-cyklázy (TS) na to, aby sa cyklizoval na taxa-4(5)(12)-dién, ktorý sa považuje za krok obmedzujúci rýchlosť v syntéze. Baccatin III sa vyrába po hydroxylácii na uhlíku 1, C2, C5, C7, C9, C10 a C13. Vytvorí sa epoxypropánový kruh (C4 a C5), acylácia (C2, C5 a C10) a ketón (C9). Nakoniec bočný reťazec je syntetizovaný z fenylalanínu ako prekursora. V tomto štádiu môže byť alfa-fenylalanín transformovaný na beta-fenylalanín, ktorý je následne možné previesť na fenylizoserín po hydroxylácii v mieste C2. Teraz fenylizoserín interaguje s hlavným reťazcom a vzniká zlúčenina paklitaxelu.

### Mechanizmus účinku

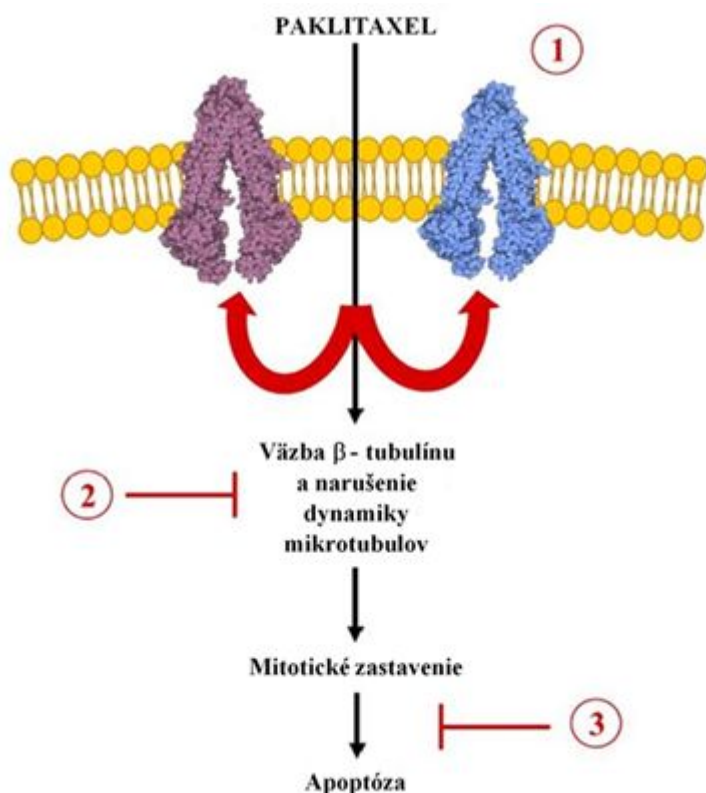
Taxol/paklitaxel je známy ako činidlo zacielené na mikrotubuly (MTAs). Mikrotubuly sú rezistentné na depolymerizáciu vápnikom a studeným podmienkami, ktoré depolymerizujú normálne mikrotubuly. Mikrotubuly majú v eukaryotických bunkách funkcie, kedy sa podieľajú na mitóze, udržiavaní bunkového tvaru, motilite a intracelulárnom prenose organel a makromolekúl. Na účasť na týchto činnostiach musia byť mikrotubuly vysoko dynamické. Taxol je schopný inhibovať dynamiku mikrotubulov. Mechanizmus účinku spočíva v stabilizácii mikrotubulov v bunke, ktoré pôsobia proti ich depolimerizácii. Proces inhibuje správne oddelenie dvoch identických súborov chromozómov a ich prenos počas delenia buniek. Ďalej spôsobuje blokovanie bunkovej mitózy a následne indukuje bunkovú smrť. Taxol vďaka svojmu hydrofóbnemu charakteru ľahko prechádza plazmatickou membránou. Keď je v cytoplazme, viaže sa s vysokou afinitou na podjednotku tubulínu a modifikuje stabilizuje mikrotubuly. Taxol sa tiež viaže na BCL-2 proteín zapojený do procesu apoptózy. Bunkové účinky taxolu sa líšia v závislosti od dávky. V rozsahu nanomolárnych koncentrácií indukuje trvalé mitotické zastavenie, inhibuje prenyláciu proteínov a spúšťa apoptózu. V mikromolárnych dávkach podporuje syntézu a uvoľňovanie cytokínov, ako je tumor nekrotizujúci faktor (TNF) a interleukíny (IL1 a IL8), zvyšuje fosforyláciu tyrozínu kinázami a stimuluje produkciu oxidu dusnatého.



Obrázok č.6: Paklitaxel/taxol zabíja nádorové bunky indukovaním multipolárnych delení. Bunky vstupujúce do mitózy v prítomnosti paklitaxelu. Bunky vstupujú do anafázy a rozdeľujú svoje chromozómy viacerými smermi. Zvyčajne sa produkujú 2 alebo 3 dcérske bunky. Segregácia chromozómov je randomizovaná z dôvodu multipolárneho delenia, po ktorom nasleduje čiastočné zlyhanie cytokinézy. Výsledné dcérske bunky sú aneuploidné a časť z nich odumiera (červené X). Upravené podľa (Weaver, 2014).

### Imunoterapia nádorov

Paklitaxel/taxol priamo zabíja nádorové bunky a reguluje rôzne imunitné bunky (efektorové T bunky, dendritické bunky, NK bunky, regulačné T bunky a makrofágy). Imunoterapia nádorov funguje prostredníctvom niekoľkých mechanizmov: podporou proliferácie a aktivácie T buniek, zvýšením aktivity B-buniek a zvýšením produkcie protilátok, zvýšením počtu NK buniek výrobou účinných látok a zlepšením krvotvorby tela.



Obrázok č.7: Bunkový mechanizmus účinku, ktorým slúži ako protirakovinové liečivo je znázornený na šípkami (čierne). Rakovinové bunky sa vyhýbajú mikrotubulárnemu stabilizačnému účinku paklitaxelu prostredníctvom 3 hlavných mechanizmov (zobrazené červenou farbou):

- nadmerná expresia transmembránových efluxných transportérov (ABCB1, ABCC10),



- mutácie tubulínu (alfa a beta) alebo zmeny stability siete mikrotubulov,
- znížená funkcia významných apoptotických proteínov ( Bcl-2 a p53).

Upravené podľa (Barbuti a Chen, 2015).

## Záver

Očakáva sa, že pomer pacientov s rakovinou sa do roku 2040 globálne zvýši až na 27,5 milióna. Neustále prebieha vývoj prírodných liečivých zlúčenín, ktoré sa testujú na klinické použitie pri liečbe, aby sa nahradila rádioterapia a chemoterapia a znížili sa ich vedľajšie účinky. Takže boj nikdy nekončí. Taxol/paklitaxel bol podaný viac ako miliónu pacientov s rakovinou a preukázal nádej pri liečbe neurodegeneratívnych chorôb. Ukázal sa ako nenahraditeľný prostriedok pri štúdiu v bunkovej biológii, kde sa zameriava na úlohu systému tubulín/mikrotubuly (obrázok č.8). Metabolické inžinierstvo a syntetická biológia ponúkajú potenciál ideálneho prírodného alebo syntetického základu pre syntézu sekundárneho metabolitu taxolu do budúcnosti. Produkcia zo vzťahu rastlina a endofytické huby má potenciál do budúcich výskumov, ako aj výskum v biosyntetickej dráhe taxolu.



Obrázok č.8: Tubulín sa viaže na špecifické miesto medzi alfa a beta podjednotkou tubulínového diméru, čo spôsobuje inhibíciu polymerizácie mikrotubulov. Tento jav je možné využiť pri liečbe rakoviny (Škubník et al., 2020).

## Zoznam použitej literatúry

ADELEKE, Bartholomew Saanu - BABALOLA, Olubukola Oluranti. 2021. Pharmacological Potential of Fungal Endophytes Associated with Medicinal Plants: A Review. In *Journal of Fungi* [online], vol. 7, no. 2, pp. 147-163 [cit. 2021-01-05].

<https://doi.org/10.3390/jof7020147>

AGLAWÉ, Sachin - GAYKE, Amol - KADAM, Pratik - KANAWADE, Shubham - GARUD, Yogesh. 2019. TAXOL AS AN ANTICANCER AGENT: A REVIEW. In *Int. J. Res. Ayurveda Pharm.* [online], vol. 10, no. 6, pp. 15-17 [cit. 2021-03-15].

<https://doi.org/10.7897/2277-4343.1006116>

ARONSON, J.K. 2016. Meyler's Side Effects of Drugs The International Encyclopedia of Adverse Drug Reactions and Interactions 16 Edition. Elsevier Science, pp. 445-452. ISBN 978-0-444-53716-4.

BARBUTI, Anna Maria - CHEN, Zhe-Sheng. 2015. Paclitaxel Through the Ages of Anticancer Therapy: Exploring Its Role in Chemoresistance and Radiation Therapy. In *Cancers* [online], vol. 7, no. 4, pp. 2360-2371 [cit. 2020-03-20].  
<https://doi.org/10.3390/cancers7040897>

BHAT, Mohammad Aamir - VARSHNEYA, Chandresh - BHARDWAY, Pallavi - PATIL, Rajendra Damu. 2016. Paclitaxel - Development, Properties, Toxicity/Safety Evaluation and the Scope of Improvement. In *IOSR Journal of Biotechnology and Biochemistry* [online], vol. 2, no. 4, pp. 40-48, ISSN: 2455-264X [cit. 2020-03-20].  
[https://www.researchgate.net/publication/342976959\\_Paclitaxel\\_Development\\_Properties\\_ToxicitySafety\\_Evaluation\\_and\\_the\\_Scope\\_of\\_Improvement](https://www.researchgate.net/publication/342976959_Paclitaxel_Development_Properties_ToxicitySafety_Evaluation_and_the_Scope_of_Improvement)

CRAGG, Gordon M. - PEZZUTO, John M. 2015. Natural Products as a Vital Source for the Discovery of Cancer Chemotherapeutic and Chemopreventive Agents. In *Med Princ Pract.* [online], vol. 25, no. 2, pp. 41-59 [cit. 2020-03-10]. <https://doi.org/10.1159/000443404>

DESHMUKH, Sunil K. - GUPTA, Manish K. - PRAKASH, Ved - REDDY, Sudhakara M. 2018. Mangrove-associated fungi: a novel source of potential anticancer compounds. In *Journal of Fungi* [online], vol. 4, no. 3, pp. 101 [cit. 2021-03-10]. <https://doi.org/10.3390/jof4030101>

FADIJI, Ayomide Emmanuel - BABALOLA, Olubukola Oluranti. 2020. Elucidating Mechanisms of Endophytes Used in Plant Protection and Other Bioactivities With Multifunctional Prospects. In *Front Bioeng Biotechnol.* [online], vol. 8, no. 467, pp. 1-20 [cit. 2021-05-01]. <https://doi.org/10.3389/fbioe.2020.00467>

GALLERO-JARA, Julia - LOZANO-TEROL, Gema - SOLA-MARTINEZ, Rosa Alba - CANOVAS-DIAZ, Manuel - DE DIEGO-PUENTE, Teresa. 2020. A Compressive Review about Taxol®: History and Future Challenges. In *Molecules* [online], vol. 25, no. 24, pp. 5986-6010 [cit. 2021-04-15]. <https://doi.org/10.3390/molecules25245986>

GEORGATOS, Spyros - D. THEODOROPOULOS, Panayiotis A. 2011. Taxol. In Schwab, Manfred. *Encyclopedia of Cancer*. Berlín : Springer, pp. 1-3. ISBN 978-3-642-16484-2.  
[https://doi.org/10.1007/978-3-642-27841-9\\_5690-2](https://doi.org/10.1007/978-3-642-27841-9_5690-2)

GLISIC, Sanja - VELJKOVIC, Veljko. 2018. Design of targeting peptides for nanodrugs for treatment of infectious diseases and cancer. In Grumezescu, Alexandru Mihai. *Drug Targeting and Stimuli Sensitive Drug Delivery Systems*. William Andrew, pp. 343-381. ISBN 978-0-12-813689-8.

HAN, Jiyou - WON, Miae - KIM, Ji Hyeon - JUNG, Eugene - MIN, Kyungim - JANGILIB, Paramesh KIM, Jong Seung. 2020. Cancer stem cell-targeted bio-imaging and chemotherapeutic perspective. In *Chem. Soc. Rev.* [online], vol. 49, no. 22, pp. 7856-7878 [cit. 2021-03-10]. <https://doi.org/10.1039/d0cs00379d>

HAYEE, Sara - REHMAN, Amna Rehman. 2012. Cancer: A Life Threatening Peril Becoming Lifestyle Disease. In *Pakistan Journal of Physical Therapy* [online], vol. 3, no. 3, ISSN: 2663-080X [cit. 2021-03-12]. <https://doi.org/10.52229/pjpt.v3i3.902>

HEMPEL, Georg. 2020. Dose and therapy individualization in cancer chemotherapy. In *Handbook of Analytical Separations*. vol. 7, pp. 291- 319. <https://doi.org/10.1016/b978-0-444-64066-6.00013-7>

KAMPAN, Nirmala Ch. - MADONDO, Mutsa T. - MCNALLY, Orla M. - QUINN, Michael - PLEBANSKI, Magdalena. 2015. Paclitaxel and its evolving role in the management of ovarian cancer. In *BioMed Research International* [online], vol. 2015, no. 413076 [cit. 2020-03-10]. <https://doi.org/10.1155/2015/413076>

LIU, W. C. - GONDA, T. - ZHU, P. 2016. Advances in exploring alternative Taxol sources. In *RSC Advances* [online], vol. 6, no. 54, pp. 48800-48809 [cit. 2020-04-08]. <https://doi.org/10.1039/c6ra06640b>

MAMADALIEVA, N. Z. - MAMEDOV, N. A. 2020. *Taxus brevifolia* a High-Value Medicinal Plant, as a Source of Taxol. In Máthé, Ákos. *Medicinal and Aromatic Plants of North America*. Cham : Springer, pp. 201-218. ISBN 978-3-030-44928-5.

MCELROY, Christopher - JENNEWEIN, Stefan. 2017. Taxol® Biosynthesis and Production: From Forests to Fermenters. In Schwab, Wilfried - Lange, Bernd Markus - Wüst, Matthias. *Biotechnology of Natural Products*. Cham : Springer, pp. 145-185. ISBN 978-3-319-67903-7.

MENDOZA, Nadia - SILVA, Eleazar M. Escamilla. 2018. Introduction to Phytochemicals: Secondary Metabolites from Plants with Active Principles for Pharmacological Importance. In Asao, Toshiki - Asaduzzaman, Md. *Phytochemicals - Source of Antioxidants and Role in Disease Prevention*. Intechopen, pp.26-46. ISBN: 978-1-83881-711-4.

MIYOSHI, Norikatsu - HARAGUCHI, Naotsugu - MIZUSHIMA, Tsunekazu . ISCHII, Hideshi - YAMAMOTO, Hirofumi - MORI, Masaki. 2021. Targeting cancer stem cells in refractory cancer. In *Regenerative Therapy* [online], vol. 17, pp. 13-19 [cit. 2021-04-12]. <https://doi.org/10.1016/j.reth.2021.01.002>

NAVEED, Muhammad - RAEES, Mohammad - LIAQAT, Irfan - KASHI, Mohammad. 2018. Clastogenic ROS and biophotonics in precancerous diagnosis. In *Front. Biol.* [online], vol. 13, pp. 103-122 [cit. 2020-03-19]. <https://doi.org/10.1007/s11515-018-1488-0>

PETRINI, Orlando. 1991. Fungal endophytes of tree leaves. In Andrews John H. - Hirano Susan S. *Microbial ecology of leaves*. New York : Springer, pp. 179-197. ISBN 978-1-4612-3168-4.

SABZEHZARI, Mohammad - ZEINALI, Masoumeh - NAGHAVI, Mohammad Reza. 2020. Alternative Sources and Metabolic Engineering of Taxol: Advances and Future Perspectives. In *Biotechnology Advances* [online], vol. 43, pp. 1-35 [cit. 2020-05-01]. <https://doi.org/10.1016/j.biotechadv.2020.107569>

SINGH, Khusbu - DWIVEDI, Gaurav Raj - SANKET, A. - PATI, Sanghamitra. 2019. Therapeutic Potential of Endophytic Compounds: A Special Reference to Drug Transporter Inhibitors. In *Current Topics in Medicinal Chemistry* [online], vol. 19, pp. 1-28 [cit. 2020-04-20]. <https://doi.org/10.2174/1568026619666190412095105>

SINHA, Dwaipayan. 2020. A REVIEW ON TAXANES: AN IMPORTANT GROUP OF ANTICANCER COMPOUND OBTAINED FROM TAXUS SP. In *International Journal of Pharmaceutical Sciences and Research* [online], vol. 11, no. 5, pp. 1969-1985 [cit. 2021-04-20]. ISSN: 0975-8232. [https://doi.org/10.13040/ijpsr.0975-8232.11\(5\).1969-85](https://doi.org/10.13040/ijpsr.0975-8232.11(5).1969-85)

ŠKUBNIK, Jan - JURAŠEK, Michal - RUMML, Tomáš - RIMPELOVA, Silvie. 2020. Mitotic Poisons in Research and Medicine. In *Molecules* [online], vol. 25, no. 20, pp. 4632-4673 [cit. 2020-05-01]. <https://doi.org/10.3390/molecules25204632>

VARSHA, Kumari Varsha - SHARMA, Ankita - KAUR, Amanpreet - MADAN, Jitender - PANDEY, Ravi S. - JAIN, Upendra K. - CHANDRA, Ramesh. 2017. Natural plant-derived anticancer drugs nanotherapeutics: a review on preclinical to clinical success. In Ficai, Anton - Grumezescu, Alexandru Mihai. *Nanostructures for Cancer Therapy*. Bucharest : Elsevier, pp. 776-799. ISBN 978-0-323-46144-3.

WEAVER, Beth A. 2014. How Taxol/paclitaxel kills cancer cells. In *Molecular Biology of the*

*Cell* [online], vol. 25, no. 18, pp. 2677-2681 [cit. 2021-04-20].

<https://doi.org/10.1091/mbc.e14-04-0916>

WILSON, Dennis. 1995. Endophyte: The Evolution of a Term, and Clarification of Its Use and Definition. In *Nordic Society Oikos* [online], vol. 73, no. 2, pp. 274-276 [cit. 2021-04-17].

<https://doi.org/10.2307/3545919>

YANG-HUANG, Chia-Ping - HORWITZ-BAND, Susan. 2017. Taxol®: The First Microtubule Stabilizing Agent. In *International Journal of Molecular Sciences* [online], vol. 18, no. 8, pp. 1733-1744 [cit. 2020-04-17].

<https://doi.org/10.3390/ijms18081733>

ZHANG, Hui - QIU, Longhui. 2019. Bruton's Tyrosine Kinase (BTK) Inhibitors as Sensitizing Agents for Cancer Chemotherapy. In CHEN, Zhe-Sheng Chen - YANG, Dong-Hua. *Protein Kinase Inhibitors as Sensitizing Agents for Chemotherapy*. USA : Academic Press, 256 s. ISBN 978-0-12-816435-8.

ZHU, Linyan - CHEN, Liqun. 2019. Progress in research on paclitaxel and tumor immunotherapy. In *Cellular & Molecular Biology Letters* [online], vol. 24, no. 40, pp. 1-11 [cit. 2021-04-21]. Dostupné na: DOI: 10.1186/s11658-019-0164-y.

ZAWAWIAK, Justyna - ZAPRUTKO, Lucjusz. 2014. A brief history of taxol. In *Journal of Medical Science* [online], vol. 1, no. 83, pp. 47-53 [cit. 2021-04-20].

[https://www.researchgate.net/publication/267035097\\_A\\_brief\\_history\\_of\\_taxol](https://www.researchgate.net/publication/267035097_A_brief_history_of_taxol)